

AviPro IBD XTREME

Oprávnený

- Infectious bursal disease virus, strain V217, Live

Product identification

Názov lieku:

АвиПро ИБД Экстрийм
AviPro IBD XTREME

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Podanie v pitnej vode
Použitie rozprašovaním

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
1.50 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Lieková forma:

Lyofilizát na suspenziu

Withdrawal period by route of administration:

Podanie v pitnej vode:

- **Chicken (chick)**

Použitie rozprašovaním:

- **Chicken (chick)**
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI01AD09

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Bulharsko

Available in:

Bulharsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Bulgarian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Lohmann Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

4/02/2008

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Lohmann Animal Health GmbH

Zodpovedný orgán:

Bulgarian Food Safety Authority

Číslo registrácie:

0022-1887

Dátum zmeny stavu registrácie:

24/10/2012

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092777>